(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Januar 2001 (18.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/04076 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07B 37/04 // C07C 17/26, 25/18, C07D 307/68, 401/04

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/06435

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Juli 2000 (07.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 32 571.5 13. Juli 1999 (13.07.1999) DE

(71) Anmelder: CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder: GEISSLER, Holger; Uferstrasse 29, D-55116 Mainz (DE). HABER, Steffen; Godramsteiner Strasse 5/50, D-76829 Landau/Pfalz (DE). MEUDT, Andreas; Raunheimer Strasse 6, D-65439 Flörsheim-Weilbach (DE). VOLLMÜLLER, Frank; Am Jungstück 18, D-55130 Mainz (DE). SCHERER, Stefan; Lerchenweg 5, D-64572 Büttelborn (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, CA, CN, IL, JP, KR, MX.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.



(54) Title: METHOD FOR PRODUCING BIARYLS USING PALLADAPHOSPHACYCLOBUTANE CATALYSIS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON BIARYLEN UNTER PALLADAPHOSPHACYCLOBU-TAN-KATALYSE

(57) Abstract: Biaryls, e.g. biphenyls, phenylpyridines, phenylfurans, phenylpyrroles, phenylthiophenes, bipyridines, pyridylfurans or pyridylpyrroles, are produced in high yields by coupling aromatic compounds with an aromatic boric acid or boric acid ester in the presence of a palladaphosphacyclobutane catalyst.

(57) Zusammenfassung: Biaryle, z.B. Biphenyle, Phenylpyridine, Phenylfurane, Phenylpyrrole, Phenylthiophene, Bipyridine, Pyridylfurane oder Pyridylpyrrole, werden durch Kupplung von Aromaten mit einer aromatischen Borsäure oder Borsäureester in Gegenwart eines Palladaphosphacyclobutan-Katalysators in hohen Ausbeuten hergestellt.

Verfahren zur Herstellung von Biarylen unter Palladaphosphacyclobutan-Katalyse

Die Zahl der bedeutsamen Zwischenprodukte in der chemischen Industrie, die eine Biaryl-Struktur enthalten, ist in den letzten Jahren sehr stark gestiegen. Für die Hersteller solcher Intermediate sind aufgrund der Anwendungsgebiete in den Bereichen Pharma und Agro nicht nur der Preis, sondern auch die hohen Reinheitsanforderungen von Bedeutung. Aus diesen Gründen wird nach hochaktiven, stabilen und hochselektiven Katalysatorsystemen für die zur Herstellung unsymmetrischer Biaryle meist angewandten C,C-Kupplungen gesucht.

Insbesondere bei Kupplungen von nichtaktivierten Aromaten, vor allem Chloraromaten, ist bei den bisher bekannten Katalysatorsystemen allgemein der Einsatz großer Katalysatormengen (bis zu 5 mol-% oder mehr) erforderlich, um technisch nutzbare Umsätze zu erzielen. Dennoch sind die erhaltenen Reaktionsmischungen in ihrer Zusammensetzung oftmals so komplex, daß kein einfaches Katalysatorrecycling mehr möglich ist und im Ergebnis die hohen Katalysatorkosten einer technischen Realisierung entgegenstehen.

20

25

30

15

Der vorliegenden Erfindung lag damit die Aufgabe zugrunde, Biaryle in hohen Ausbeuten, hoher Selektivität und hoher Reinheit herzustellen und dafür einfach und kostengünstig zugängliche Katalysatorsysteme einzusetzen, die lagerfähig sind, zu hohen TON (turnover number) und TOF (turnover frequency) führen und hohe Standzeiten haben.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Palladaphosphacyclobutane den eingangs gestellten Forderungen genügen und schon in sehr geringen Mengen Suzuki-Kupplungen, auch von Chloraromaten, unter schonenden Bedingungen ermöglichen. Die Reaktionsprodukte werden in hohen Ausbeuten und schon nach einfachen und wenig aufwendigen Reinigungsschritten in hoher Reinheit erhalten. Erstaunlicherweise zeichnen sich die eingesetzten Palladaphosphacyclobutane

gleichzeitig durch sehr hohe Aktivität und hohe Stabilität aus, so daß es möglich ist, sehr kleine Mengen an Katalysator zu verwenden. Die geringen Katalysatormengen bedingen gleichzeitig ökonomische und ökologische Vorteile, da Abfallprodukte und abfallintensive Aufarbeitungsverfahren vermieden werden. Das erfindungsgemäße Verfahren erfüllt damit die Voraussetzungen, die an einen technisch gut realisierbaren Prozeß gestellt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Biarylen der allgemeinen Formel (1),

10

5

worin R¹ bis R¹⁰ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ring-C-Atomen, das mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, OLi, ONa, OK, OMg_{0,5}, 15 OMgCl, OMgBr, Alkoxy mit 1 bis 8 C-Atomen, NH₂, NHR', NR'₂, NH(C=O)R', $NH(C=O)OR',\,NH(C=O)NR'_2,\,NO_2,\,SO_2R',\,SOR',\,POPhenyl_2,\,PO-(C_1-C_8-Alkyl)_2\;,$ PO₃-(C₁-C₈-Alkyl)₂, C(=O)R', C(=O)NR'₂, C(=O)OR', CN, CO₂Li, CO₂Na, CO₂K, CO₂MgCl, CO₂MgBr, Phenyl, substituiertes Phenyl, Aralkyl oder Heteroaryl bedeuten; oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und R⁽ⁿ⁺¹⁾ einer überbrückenden 20 1,ω-Alkandiyl-Kette mit 3 bis 8 C-Atomen oder einer verbrückenden Ethylendioxy- oder Methylendioxy-Kette entsprechen; oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und R⁽ⁿ⁺¹⁾ einer Einheit der

entsprechen, und die Reste R' unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_1 - C_8 -Alkoxy oder Phenyl bedeuten,

und die Ringatome X₁ bis X₁₀ entweder alle C-Atome sind (Biphenyle) oder sich in jedem der beiden miteinander verknüpften Ringe A und B maximal ein Heteroatom befindet dergestalt, daß ein beliebiges Ringglied RⁱX₁ N bedeutet (Phenylpyridine, Bipyridine), oder jeweils zwei benachbarte Ringglieder R²X₂ und R³X₃, oder R⁴X₄ und R⁵X₅, oder R⁷X₇ und R⁸X₈, oder R⁹X₉ und R¹⁰X₁₀, durch S, O oder NRⁿ ersetzt sind (z.B. Phenylthiophene, Phenylpyrrole, Phenylfurane, Pyridylfurane, Pyridylpyrrole), worin Rⁿ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen, SiR'₃ oder C(=O)R' bedeutet,

durch Kupplung von Aromaten der Formel (2) mit einer aromatischen Bor-Verbindung der Formel (3),

15

worin LG eine der Abgangsgruppen Fluor, Chlor, Brom, Iod, Triflat, Perfluor(C₁-C₈)alkylsulfonat, Mesylat, Tosylat, Nosylat (p-Nitrophenylsulfonat),
Brombenzolsulfonat oder N(OSO₂CF₃)₂ bedeutet;
Q₁ und Q₂ gleich oder verschieden sind und OH oder einen Rest der Formel

WO 01/04076

 $-O-(C_1-C_8)Alkyl$, $-O-(C_2-C_8)-Alkenyl$, $-O-(C_2-C_8)Alkinyl$, -O-Aryl oder -O-Alkylaryl bedeuten,

oder Q^1 , Q^2 und das benachbarte Boratom bilden einen cyclischen Borsäureester mit den Alkoholen (C_3 - C_{12})-Cycloalkan-1,2-diol, (C_5 - C_{12})-Cycloalken-1,2-diol,

5 (C_5 - C_{12})-Cycloalkan-1,3-diol, (C_5 - C_{12})-Cycloalken-1,3-diol oder mit Alkoholen der Formeln (Va) bis (Ve),

- worin R₁b bis R₈b gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander die Bedeutung Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Hydroxyalkyl, C₂-C₁₂-Alkenyl, C₂-C₁₂-Alkinyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, (C₁-C₁₂)-Alkoxy, (C₁-C₁₂)-Acyloxy, O-Phenyl, O-C₁₂-Alkinyl, Aryl, Heteroaryl, Fluor, Chlor, Brom, Jod, NO₂, NH₂, N(Alkyl)₂, N[Si(C₁-C₄-Alkyl)₃]₂, CF₃, CCl₃ oder CBr₃, haben,
- und/oder zwei benachbarte Reste R₁b bis R₈b zusammen einen 5- bis 8gliedrigen aliphatischen oder aromatischen Ring, z.B. Phenylring, bilden, und
 worin n eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet,
 oder worin Q₁ und Q₂ zusammen einen zweiwertigen Rest der Formel (Vf)

Ar
$$B-O$$
 $Ar = R^{6}$ X_{10} X_{10}

bilden, dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplung in Gegenwart einer Palladiumverbindung der allgemeinen Formel (IV),

5

$$R_5a$$
 R_6a R_1a R_2a R_3a R_4a R_4a R_2a R_4a R_5a R_5a R_5a R_5a

worin R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, Fluor, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, CO₂-(C₁-C₄-Alkyl), OCO-(C₁-C₄)-Alkyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Aryl;
R₃a, R₄a, R₅a und R₆a unabhängig voneinander (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl bedeuten; oder worin R₁a und R₂a, oder R₂a und R₃a, oder R₃a und R₄a, zusammen einen aliphatischen Ring mit 4 bis 10 C-Atomen bilden, oder worin R₅a und R₆a zusammen mit dem P-Atom einen gesättigten oder ungesättigten 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, oder R₄a und R₅a eine überbrückende 1,ω-Alkandiyl-Kette mit 2 bis 7 C-Atomen bilden;

20 undY ein Anion einer anorganischen oder organischen Säure, eine

R'

 α,γ -Diketoverbindung oder einen 5- oder 6-gliedrigen stickstoffhaltigen Heterocyclus bedeutet,

in Gegenwart einer Base und eines Lösungsmittels bei Temperaturen von 20°C bis 200°C durchführt.

5

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren lassen sich beispielsweise Biphenyle, Phenylpyridine, Phenylfurane, Phenylpyrrole, Phenylthiophene, Bipyridine, Pyridylfurane und Pyridylpyrrole herstellen.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (1), worin 10

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder R1 bis R10 verzweigtes C₁-C₄-Alkyl, C₅-C₆-Cycloalkyl, Methyl-(C₅-C₆)cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, C₂-C₄-Alkoxy, NH₂, NHR', NR'₂, NHCOR', NHCOOR', COOH, COOR', CN, Phenyl, 15 ein mit 1 bis 3 Resten aus der Gruppe C₁-C₄-Alkyl, F, Cl, C₂-C₄-Alkoxy oder NO2 substituiertes Phenyl, Benzyl oder Pyridyl, bedeuten, oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und R⁽ⁿ⁺¹⁾ bilden eine $1,\omega$ -Alkyldiyl-Kette mit 4 bis 6 C-Atomen, und 20 bedeutet Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder Phenyl.

Bevorzugte aromatische Borverbindungen der Formel (3) sind solche, worin R⁶ bis R¹⁰ die vorstehend genannten Bedeutungen haben und

Q₁ und Q₂ einen Rest der Formel OH, -O-(C₁-C₄)-Alkyl, -O-(C₂-C₄)-Alkenyl, 25 -O-(C2-C4)-Alkinyl, O-Phenyl oder -O-Benzyl bedeuten, oder Q₁, Q₂ und das benachbarte Boratom bilden einen cyclischen Borsäureester mit den Alkoholen Ethylenglykol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 2,2-Dimethylpropan-1,3-diol, Brenzkatechin, Pinakol, 2,3-Dihydroxynaphthalin, Diethanolamin, Triethanolamin, 1,2-Dihydroxycyclohexan, 1,3-Dihydroxycyclopentan oder 30 1,2-Dihydroxycyclooctan.

Die Synthese der Katalysatoren der allgemeinen Formel (IV) ist in DE-A1-19647584 beschrieben. Die eingesetzten Palladaphosphacyclobutane haben in der Regel einen dimeren Aufbau. Bei bestimmten Verbindungen (z. B. Y = Acetylaceton, Hexafluoracetylaceton) können jedoch auch monomere, oligomere oder gar polymere Strukturen vorliegen.

- Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (IV), worin

 R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Cyclopentyl,

 Cyclohexyl, Methoxy, Ethoxy, Fluor, Phenyl, Tolyl oder Naphthyl;

 R₃a und R₄a unabhängig voneinander (C₁-C₄)-Alkyl, (C₅-C₆)-Cycloalkyl,
- substituiertes oder unsubstituiertes C₆-C₁₀-Aryl oder worin R₃a und R₄a zusammen einen aliphatischen Ring mit 5 bis 6 C-Atomen bilden; R₅a und R₆a unabhängig voneinander (C₁-C₄)-Alkyl, (C₅-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, Anthracenyl, die unsubstituiert oder mit 1 bis 3 CF₃-, (C₁-C₄)-Alkyl- oder (C₁-C₄)-Alkoxy-Gruppen substituiert sind;
- und Y für Acetat, Propionat, Benzoat, Chlorid, Bromid, Iodid, Fluorid, Sulfat, Hydrogensulfat, Nitrat, Phosphat, Triflat, Tetrafluoroborat, Tosylat, Mesylat, Acetylacetonat, Hexafluoracetylacetonat oder Pyrazolyl steht, bedeuten.
 - Besonders bevorzugt sind Verbindungen, worin

5

- 20 R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl;
 R₃a und R₄a unabhängig voneinander Methyl, Ethyl oder Phenyl,
 R₅a und R₆a unabhängig voneinander Phenyl, Naphthyl, o-Trifluormethylphenyl,
 o-Trifluormethyl-p-tolyl, o-Trifluormethyl-p-methoxyphenyl, o-Methoxyphenyl,
 o,p-Dimethoxyphenyl, Anthracenyl, tert.-Butyl, n-Butyl, Isopropyl, Isobutyl,
- 25 Cyclohexyl oder 1-Methylcyclohexyl bedeuten.
 - Besonders bevorzugt sind folgende Verbindungen der Formel (IV): trans-Di-µ-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),
- trans-Di-μ-acetato-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II), trans-Di-μ-chloro-bis-[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),

trans-Di-μ-chloro-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),

trans-Di-μ-bromo-bis-[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II) sowie

trans-Di-µ-bromo-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II).

Während des Katalysezyklus wird durch Brückenspaltungsreaktionen mit anorganischen und organischen Nucleophilen die dimere Struktur aufgebrochen, so daß als eigentlich katalytisch aktive Spezies die einkernigen Komplexe der 10 Formel (VI) bzw. (VII) in Betracht zu ziehen sind.

- Die Komplexe der Formel (VI) und (VII) stehen mit den tatsächlich eingesetzten Dimeren im Austauschgleichgewicht und haben neutralen oder anionischen 15 Charakter. Der einkernige Komplex der Formel (VI) kann dabei gegebenenfalls weitere Donorliganden am Palladiumatom enthalten.
- Der Katalysator wird, bezogen auf die Verbindung der Formel (2), zweckmäßig in der 10⁻⁶ bis 1-fachen, vorzugsweise in der 10⁻⁵ bis 0,1-fachen, insbesondere in 20 der 10⁻⁵ bis 0,01-fachen, molaren Menge eingesetzt.

9

Die Stabilität der Palladaphosphacyclobutane in Lösung läßt sich durch Zusatz von Alkali-, Erdalkali- und Übergangsmetallsalzen der 6. bis 8. Nebengruppe erhöhen. Insbesondere der Zusatz von Halogeniden und Pseudohalogeniden der genannten Metalle bewirkt in vielen Fällen eine signifikante Ausbeutesteigerung und Standzeitverbesserung des Katalysators. Geeignet sind auch Ammoniumhalogenide, Tri- und Tetraalkylammonium-Salze sowie entsprechende Phosphonium- und Arsonium-Salze.

Bevorzugt setzt man als ionisches Halogenid Ammoniumbromid, Lithiumbromid, Natriumbromid, Kaliumbromid, Tetrabutylphosphoniumbromid, Ammoniumchlorid, Tetramethylammoniumchlorid, Diethanolammoniumchlorid, Lithiumchlorid, Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Tetrabutylphosphoniumchlorid, Ammoniumiodid, Lithiumiodid, Natriumiodid, Kaliumiodid und/oder Tetrabutylphosphoniumiodid ein.

5

10

30

Die vorstehend genannten Salze werden zweckmäßig in Mengen von 0 bis 250 Mol-%, beispielsweise 10 bis 100 Mol-%, bezogen auf die Verbindung der Formel (3) zugegeben.

Besonders bevorzugt ist dabei Lithiumchlorid.

Als Lösungsmittel finden im allgemeinen inerte organische Lösungsmittel

Verwendung. Gut geeignet sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, Xylole, Anisol, Tetralin und aliphatische Ether wie Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydropyran und Formaldehydacetale. Die Lösungsmittelmenge beträgt zweckmäßigerweise 1 bis 5000 Gew.-%, vorzugsweise 25 bis 2000 Gew.-%, besonders bevorzugt 50 bis 1500 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Verbindung der Formel (3).

Die erfindungsgemäße Kupplung läuft im allgemeinen bei Temperaturen von 20 bis 200°C ab; in vielen Fällen hat es sich bewährt, bei Temperaturen von 50 bis 165°C, bevorzugt 60 bis 160°C, zu arbeiten.

Als Basen finden insbesondere Alkali- oder Erdalkalialkoholate, Alkali- oder Erdalkaliamide, Alkali- oder Erdalkaliacetate, Alkali- oder Erdalkaliformiate, Alkali- oder Erdalkalipropionate, Alkali- oder Erdalkalicarbonate, —hydrogencarbonate,

-hydroxide oder -oxide sowie aliphatische oder aromatische Amine Anwendung.
Besonders bevorzugte Basen sind Natrium- oder Kaliumcarbonat, Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kalium-tert.-butanolat und Pyridin. Die Base wird vorzugsweise in einer Menge von 0,5 bis 5 Äquivalenten, bevorzugt von 0,8 bis 4 Äquivalenten und besonders bevorzugt von 1 bis 2 Äquivalenten, bezogen auf die Äquivalenten und besonders bevorzugt von 1 bis 2 Äquivalenten, bezogen auf die eingesetzte Borverbindung der Formel (3), eingesetzt.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern, ohne sie zu begrenzen.

10 Synthese des Katalysators

5

 $trans-Di-\mu-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P] dipalladium$

Eine Lösung von 5,1 g Pd(OAc)₂ (22,7 mmol) in 200 ml Toluol wird mit 5,0 g (24,7 mmol) Tri-(tert.-butyl)phosphan versetzt. Die Farbe der Lösung verändert sich rasch von rotbraun nach hellorange. Nach 10-minütigem Erhitzen auf 70-80°C, Abkühlen auf Raumtemperatur und Entfernung des Lösungsmittels im Vakuum gibt man 200 ml Hexan zu. Das nach kurzer Zeit kristallisierende Produkt wird abfiltriert und mit wenig Hexan gewaschen. Man erhält 6,65 g (80 %) des weißgelben Katalysators. Durch Umkristallisation aus Hexan und Filtration der Lösungen über Celite kann das Produkt in Form weißgelber Kristallnadeln analysenrein gewonnen werden.

³¹P-NMR (121,4 MHz, CDCl₃): -8,5 (s)

25 Beispiel 1

Herstellung von 4-Chlorbiphenyl

Eine Mischung aus 100 mmol p-Chlorphenylboronsäure (15,7 g), 98 mmol Brombenzol (15,4 g), 110 mmol wasserfreiem Natriumcarbonat (11,7 g), 0,1 mmol trans-Di-μ-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium (0,2 mol-%), 10 mmol Lithiumchlorid (0,43 g) und 100 ml Tetrahydrofuran wurde 2,5 Stunden lang am Rückfluß gekocht. Nach dem

möglichst vollständigen Abdestillieren von THF bei Normaldruck und Ersetzen durch 100 ml Toluol wurde mit 150 ml Wasser hydrolysiert. Die wäßrige Phase wurde mit weiteren 50 ml Toluol extrahiert, die organische Phase mit 50 ml Wasser gewaschen. Aus den vereinigten organischen Phasen wurde nach Destillation 4-Chlorbiphenyl in einer Ausbeute von 97 % (bezogen auf Brombenzol) erhalten.

Beispiel 2

WO 01/04076

Herstellung von 2-Phenylfuran-4-carbonsäuremethylester

10

15

25

5

50 mmol 2-Chlorfuran-4-carbonsäuremethylester wurden mit 52 mmol Phenylboronsäure, 50 mmol Kaliumcarbonat, 25 mmol Lithiumchlorid und 0,25 mmol trans-Di-μ-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium (1 mol-%) in 150 ml Dibutylether 8 Stunden lang auf 80°C erhitzt. Nach wäßriger Aufarbeitung, Filtration über eine kurze Kieselgelsäule und Abdestillieren der Lösungsmittel verbleibt 2-Phenylfuran-4-carbonsäuremethylester als farbloser Rückstand. Ausbeute 85 %.

Beispiel 3

20 Herstellung von 2,2'-Bipyridyl

50 mmol 2-Chlorpyridin werden zusammen mit 50 mmol 2-Pyridylboronsäure-glykolester, 25 mmol Lithiumchlorid, 50 mmol Kaliumhydroxid, 1 mmol Tetrabutylammoniumchlorid und 0,05 mmol trans-Di-μ-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium (0,2 mol-%) in 150 ml Tetrahydrofuran 5 Stunden lang am Rückfluß gekocht. Nach der üblichen wäßrigen Aufarbeitung und Kristallisation des Rohprodukts aus Ethanol erhält man

2,2'-Bipyridyl als farblose Kristalle (Smp. 70°C) in einer Ausbeute von 91 %.

Patentansprüche

Verfahren zur Herstellung von Biarylen der allgemeinen Formel (1),

$$\begin{array}{c|ccccc}
R^{3} & & & & & \\
R^{4} & & X_{3} & & & & \\
R^{5} & & & & & & \\
R^{6} & & & & & & \\
& & & & & & & \\
R^{7} & & & & & & \\
& & & & & & & \\
R^{8} & & & & & & \\
\end{array}$$

$$(1)$$

R¹ bis R¹⁰ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen, 10 Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ring-C-Atomen, das mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, C₂-C₈-Alkenyl; C₂-C₈-Alkinyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, OLi, ONa, OK, OMg_{0,5}, OMgCl, OMgBr, Alkoxy mit 1 bis 8 C-Atomen, NH₂, NHR', NR'₂, NH(C=O)R',

 $NH(C=O)OR',\ NH(C=O)NR'_2,\ NO_2,\ SO_2R',\ SOR',\ POPhenyl_2,\ PO-(C_1-C_8-Alkyl)_2\ ,$ PO_{3} - $(C_{1}$ - C_{8} -Alkyl)₂, C(=0)R', C(=0)NR'₂, C(=0)OR', CN, $CO_{2}Li$, $CO_{2}Na$, $CO_{2}K$, 15 CO₂MgCl, CO₂MgBr, Phenyl, substituiertes Phenyl, Aralkyl oder Heteroaryl bedeuten; oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und R⁽ⁿ⁺¹⁾ einer überbrückenden 1,ω-Alkandiyl-Kette mit 3 bis 8 C-Atomen oder einer verbrückenden Ethylendioxyoder Methylendioxy-Kette entsprechen; oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und 20 R⁽ⁿ⁺¹⁾ einer Einheit der Formel

entsprechen, und die Reste R' unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy oder Phenyl bedeuten,

5 und die Ringatome X₁ bis X₁₀ entweder alle C-Atome sind oder sich in jedem der beiden miteinander verknüpften Ringe A und B maximal ein Heteroatom befindet dergestalt, daß ein beliebiges Ringglied RⁱX_i N bedeutet, oder jeweils zwei benachbarte Ringglieder R²X₂ und R³X₃, oder R⁴X₄ und R⁵X₅, oder R⁷X₇ und R⁸X₈, oder R⁹X₉ und R¹⁰X₁₀, durch S, O oder NR" ersetzt sind, worin R"
10 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen, SiR'₃ oder C(=O)R' bedeutet,

durch Kupplung von Aromaten der Formel (2) mit einer aromatischen Bor-Verbindung der Formel (3),

15

worin LG eine der Abgangsgruppen Fluor, Chlor, Brom, Iod, Triflat, Perfluor-(C₁-C₈)alkylsulfonat, Mesylat, Tosylat, Nosylat, Brombenzolsulfonat oder N(OSO₂CF₃)₂ bedeutet;

20 Q₁ und Q₂ gleich oder verschieden sind und OH oder einen Rest der Formel

-O-(C₁-C₈)Alkyl, -O-(C₂-C₈)-Alkenyl, -O-(C₂-C₈)Alkinyl, -O-Aryl oder -O-Alkylaryl
bedeuten,

oder Q1, Q2 und das benachbarte Boratom bilden einen cyclischen Borsäureester mit den Alkoholen (C₃-C₁₂)-Cycloalkan-1,2-diol, (C₅-C₁₂)-Cycloalken-1,2-diol, (C_5-C_{12}) -Cycloalkan-1,3-diol, (C_5-C_{12}) -Cycloalken-1,3-diol oder mit Alkoholen der Formeln (Va) bis (Ve),

5

worin $R_1 b$ bis $R_8 b$ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander die Bedeutung Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Hydroxyalkyl, C₂-C₁₂-Alkenyl, C₂- C_{12} -Alkinyl, C_3 - C_{12} -Cycloalkyl, $(C_1$ - $C_{12})$ -Alkoxy, $(C_1$ - $C_{12})$ -Acyloxy, O-Phenyl, O-Benzyl, Aryl, Heteroaryl, Fluor, Chlor, Brom, Jod, NO₂, NH₂, N(Alkyl)₂, N[Si(C₁-C₄-10 Alkyl)₃]₂, CF₃, CCl₃ oder CBr₃, haben, und/oder zwei benachbarte Reste R₁b bis R₈b zusammen einen 5- bis 8gliedrigen aliphatischen oder aromatischen Ring bilden, und worin n eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet, oder worin Q₁ und Q₂ zusammen einen zweiwertigen Rest der Formel (Vf) 15

Ar
$$B-O$$
 ; $Ar = \begin{array}{c|c} R^{6} & X_{10} & R^{10} \\ X_{7} & X_{8} & R^{9} \\ X_{7} & X_{8} & R^{9} \\ X_{7} & X_{8} & R^{9} \end{array}$

bilden,
dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplung in Gegenwart einer
Palladiumverbindung der allgemeinen Formel (IV),

$$R_5a$$
 R_6a R_1a R_2a R_3a R_4a R_2a R_4a R_2a R_4a R_5a R_5a R_5a R_5a

worin R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, Fluor, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, CO₂-(C₁-C₄-Alkyl), OCO-(C₁-C₄)-Alkyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Aryl;
R₃a, R₄a, R₅a und R₆a unabhängig voneinander (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl bedeuten; oder worin R₁a und R₂a, oder R₂a und R₃a, oder R₃a und R₄a, zusammen einen aliphatischen Ring mit 4 bis 10 C-Atomen bilden, oder worin R₅a und R₆a zusammen mit dem P-Atom einen gesättigten oder ungesättigten 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden; oder R₄a und R₅a eine überbrückende 1,ω-Alkandiyl-Kette mit 2 bis 7 C-Atomen bilden; und

20 Y ein Anion einer anorganischen oder organischen Säure, eine

5

 α,γ -Diketoverbindung oder einen 5- oder 6-gliedrigen stickstoffhaltigen Heterocyclus bedeutet,

in Gegenwart einer Base und eines Lösungsmittels bei Temperaturen von 20°C bis 200°C durchführt.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel (1) ein Biphenyl, Phenylpyridin, Phenylfuran, Phenylpyrrol, Phenylthiophen, Bipyridin, Pyridylfuran oder Pyridylpyrrol ist.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ bis R¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₄-Alkyl, C₅-C₆-Cycloalkyl, Methyl-(C₅-C₆)cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, verzweigtes C₁-C₄-Alkyl, C₅-C₆-Cycloalkyl, Methyl-(C₅-C₆)cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, C₂-C₄-Alkoxy, NH₂, NHR¹, NR¹₂, NHCOR¹, C₂-C₄-Alkinyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, C₂-C₄-Alkoxy, NH₂, NHR¹, NR¹₂, NHCOR¹, NHCOOR¹, COOH, COOR¹, CN, Phenyl, ein mit 1 bis 3 Resten aus der Gruppe NHCOOR¹, COOH, COOR¹, CN, Phenyl, ein mit 1 bis 3 Resten aus der Gruppe C₁-C₄-Alkyl, F, Cl, C₂-C₄-Alkoxy oder NO₂ substituiertes Phenyl, Benzyl oder
- 15 C₁-C₄-Alkyl, F, Cl, C₂-C₄-Alkoxy oder NO₂ substituiertes Phenyl, Benzyl oder Pyridyl, bedeuten, oder zwei benachbarte Reste R⁽ⁿ⁾ und R⁽ⁿ⁺¹⁾ bilden eine 1,ω-Alkyldiyl-Kette mit 4 bis 6 C-Atomen, und R' bedeutet Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder Phenyl.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Q₁ und Q₂ einen Rest der Formel OH, -O-(C₁-C₄)-Alkyl, -O-(C₂-C₄)-Alkenyl, -O-(C₂-C₄)-Alkinyl, O-Phenyl oder O-Benzyl bedeuten; oder Q₁ und Q₂ und das benachbarte Boratom einen cyclischen Borsäureester mit den Alkoholen Ethylenglykol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 2,2-Dimethylpropan-1,3-diol, Brenzkatechin, Pinakol, 2,3-Dihydroxynaphthalin, Diethanolamin, Triethanolamin, 1,2-Dihydroxycyclohexan, 1,3-Dihydroxycyclopentan oder 1,2-Dihydroxycyclooctan bilden.
 - Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch
 gekennzeichnet, daß R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl,
 Ethyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Methoxy, Ethoxy, Fluor, Phenyl, Tolyl oder
 Naphthyl;

17

R₃a und R₄a unabhängig voneinander (C₁-C₄)-Alkyl, (C₅-C₆)-Cycloalkyl, substituiertes oder unsubstituiertes C₆-C₁₀-Aryl oder worin R₃a und R₄a zusammen einen aliphatischen Ring mit 5 bis 6 C-Atomen bilden; R₅a und R₆a unabhängig voneinander (C₁-C₄)-Alkyl, (C₅-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, Anthracenyl, die unsubstituiert oder mit 1 bis 3 CF₃-, (C₁-C₄)-Alkyl- oder (C₁-C₄)-Alkoxy-Gruppen substituiert sind; und Y für Acetat, Propionat, Benzoat, Chlorid, Bromid, Iodid, Fluorid, Sulfat, Hydrogensulfat, Nitrat, Phosphat, Triflat, Tetrafluoroborat, Tosylat, Mesylat, Acetylacetonat, Hexafluoracetylacetonat oder Pyrazolyl steht, bedeuten.

10

- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß R₁a und R₂a unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl; R₃a und R₄a unabhängig voneinander Methyl, Ethyl oder Phenyl, R₅a und R₆a unabhängig voneinander Phenyl, Naphthyl, o-Trifluormethylphenyl, o-Trifluormethyl-p-tolyl, o-Trifluormethyl-p-methoxyphenyl, o-Methoxyphenyl, o,p-Dimethoxyphenyl, Anthracenyl, tert.-Butyl, n-Butyl, Isopropyl, Isobutyl, Cyclohexyl oder 1-Methylcyclohexyl bedeuten.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch
 gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel (IV)
 trans-Di-μ-acetato-bis[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),
 trans-Di-μ-acetato-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),
- trans-Di-μ-chloro-bis-[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),
 trans-Di-μ-chloro-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-C,P]dipalladium(II),
 trans-Di-μ-bromo-bis-[2-[bis(1,1-dimethylethyl)phosphino]-2-methylpropylC,P]dipalladium(II) oder
 trans-Di-μ-bromo-bis[2-[1,1-dimethylethyl)-phenylphosphino]-2-methylpropyl-

C,P]dipalladium(II) ist.

_ 5

10

18

- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Palladiumverbindung der Formel (IV) in der 10-6 bis 8. 1-fachen, vorzugsweise 10⁻⁵ bis 0,1-fachen, molaren Menge, bezogen auf die Menge der Verbindung der Formel (2), eingesetzt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplung in Gegenwart eines Halogenides der Alkalioder Erdalkalimetalle oder Übergangsmetalle der 6. bis 8. Nebengruppe oder eines Ammonium-, Phosphonium- oder Arsoniumhalogenids durchgeführt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Lösungsmittel ein aromatischer Kohlenwasserstoff oder 10. ein aliphatischer Ether eingesetzt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß als Base Alkali- oder Erdalkalialkoholate, Alkali- oder 15 Erdalkaliamide, Alkali- oder Erdalkaliacetate, Alkali- oder Erdalkaliformiate, Alkalioder Erdalkalipropionate, Alkali- oder Erdalkalicarbonate, -hydrogencarbonate, -hydroxide oder -oxide sowie aliphatische oder aromatische Amine eingesetzt werden. 20
 - Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplung bei einer Temperatur von 50 bis 165°C, vorzugsweise 60 bis 160°C, durchgeführt wird.



Inte ional Application No PCT/EP 00/06435

A CLASSIF IPC 7	CO7B37/04 //CO7C17/26,CO7C25/18	,C07D307/68,C07D401/04	
. According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification CO7B CO7C	n symbols)	•
Documentos	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	uch documents are included in the fields se	arched
	ata base consulted during the international search (name of data bas BS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data, E		,
CHEM AI	os vala, petestern vala, mit vala, e	. •	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	uned page 2005	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evaru passages	
A	EP 0 690 046 A (HOECHST)		1
^	3 January 1996 (1996-01-03)		
	claims; examples		,
A	DE 196 47 582 A (HOECHST) 20 May 1998 (1998-05-20)		1
	claims; examples		
A	DE 196 47 584 A (HOECHST)		1
	20 May 1998 (1998-05-20) cited in the application		
	page 2, line 3 - line 6; claims		
			·
		Y Patent family members are listed	lin annex.
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.		
1	ategories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"I later document published after the into or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	ine application but
consider of the consideration o	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	claimed invention
l which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do	claimed invention
"O" docum	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an ir document is combined with one or m ments, such combination being obvious	ore other such docu-
"P" docum	means ent published prior to the international filing date but	in the art. *&* document member of the same patent	
	nan the priority date claimed actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
	0 October 2000	31/10/2000	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Wright, M	
F	Fax: (+31-70) 340-3016	1	



In onal Application No	
PCT/EP 00/06435	
101/21 00/	

•	BROTT	nation on patent family member			PCI/EP	Publication
Patent document cited in search report	Publication date		P	Patent family member(s)		date
			DE 4423061 C			18-01-1996
EP 690046	A	A 03-01-1996 DE 595	595046 8092	04609 D 92132 A 59277 A	04-02-1999 09-04-1996 24-09-1996	
 DE 19647582	Α	20-05-1998	WO EP	9822 0938	412 A 459 A	28-05-1998 01-09-1999
DE 19647584	Α	20-05-1998	WO EP US	0938	2485 A 3490 A 4114 A	28-05-1998 01-09-1999 04-07-2000

THIS PAGE IS BLANK